

Biolugol (24 g + 9 g)/00 ml Płyn

Autorizado

- Iodine
- Potassium iodate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Biolugol (24 g + 9 g)/00 ml Płyn

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Caprino

Caballos

Bovino

Vía de administración:

Uso cutáneo

Vía intrauterina

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Forma farmacéutica:

Líquido

Tiempo de espera por vía de administración:**Uso cutáneo:**

-

Ovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Caprino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

Vía intrauterina:

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QG51AD30

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

10/06/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

0864

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/06/1999

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.